⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭62-53976

⑤Int Cl.⁴

識別記号

厅内整理番号

7166-4C

函公開 昭和62年(1987)3月9日

C 07 D 271/10 A 61 K 31/41 31/44

AEQ ABU

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全32頁)

❷発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

昭61-201875 ②特

昭61(1986)8月29日 29出

優先権主張

ロジヤー・チヤール 明 者 79発

イギリス国レスターシャー州ログバロウ。ゴースカバー

ズ・ブラウン

ト。ダンカンウエイ8

デイビツド・ヒユー 明 者 @発

イギリス国レスターシャー州シェブシェド。カントリーマ

ム・ロビンソン

ンズウエイ11

フアイソンズ・ピーエ 创出 願 人

ルシー

イギリス国イプスウィッチ。プリンセスストリート。フア

イソンハウス(番地なし)

10代 理 人

弁理士 高木 千嘉

外2名

最終頁に続く

明

複衆環式カルポン酸誘導体 1. 発明の名称 2.特許請求の範囲

1) 式(1)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & &$$

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、 エステルおよびアミド、ただし上記式中、Y は B、Oまたは NRo であり、

nは0または1であり、

Ro は水衆または Ci~Cio のアルキルであり、 R3 は水梁、C1~O10 のアルキル、C3~C10 のシ クロアルキル、 CP3、8R10、1 個またはそれ以 上のSOまたはN原子を含有する5または6 員復素環式基、NR4R5、フエニルまたは 07∼ C12 のフェニルアルキルでありそしてフェニ

ル、フェニルアルキルおよび複索環式基は場 合化よつては更化フェニル悲に融合されてい てもよくそして複素環式基および任意のフェ ニル盐は場合によつては C1~C6 のアルキル、 ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニトロ、ニ トリル、CF3、 BR6、NR7R11 またはヒドロキ シによつて置換されていてもよく。

R6、R7 およびR11は、同一または異なつてい てよくそれぞれ水楽または01~010のアルキル であり、

R4 および R5 は、同一または異なつていても よく、それぞれ水祭、O1~O10のアルキルまた はフェニルであり、

R10 は01~010のアルキルであり、

X1 は8または0であり、そして

Dは 2~16個の原子からなる鎖でありそし て飯鎖は遊C=X1から2~6原子離れた位置に

特開昭62-53976(2)

0または8含有儼換分を有するものとする。

2) X1 が0であり、

Dが ZOHR- であり、

Rが水衆、C1~C10のアルキルまたは NH2 に よつて健換された C1~C6 のアルキルであり 2 が R2CH(COOH) NH- または R1 SCH2- であり、 R1 が水染または R6CO- であり、

R₈ が C₁~O₁₀のアルキルまたはフェニルであ りそして

R2がC1~C10のアルキルまたはC7~C12のフェニルアルキルである前記特許請求の範囲第1項記載の化合物。

- 5) 2がR₂CH(COOH)NH-でありそしてR₃がC₁~C₁₀ のアルキルまたはC₃~O₁₀のシクロアルキルで ある前配符許請求の範囲第2項配載の化合物。
- 4) ZがR₂CH(COOH)NH-であり、 YがSであり、

2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸および

これらの報学的に許容し得る塩。

6) 3-(N-(1-(8)-エトキシカルポニル - 3-フエニルプロピル)- L-アラニル) 2.3-ジヒドロ-5-フエニル-1,3,4-チ アジアゾール-2-(8)-カルポン酸、

ベンジル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカ ルポニル - 3 - 7 エニルプロピル) - 1 - 7 ラニル) - 2,3 - ジヒドロ <math>- 5 - 7 エニルー 1,3,4 - アジアゾール - 2 - (R) - カルポキシレート、

ペンジル 3 - [N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボキシレート、

Rがメチルまたはアミノブチルであり、 ロが O であり、

 $R_2 \dot{m}_D - \mathcal{J}_D \mathcal{L}_D \mathcal{L}_{\mathcal{L}} \mathcal{L}_{\mathcal{L}} \mathcal{L}_{\mathcal{L}} \mathcal{L}_{\mathcal{L}} \mathcal{L}_{\mathcal{L}} \mathcal{L}_{\mathcal{L}}$

R5 が t - ブテルでありそして すべての不斉炭素原子が S 配置にある前記符 許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

5) 5 - t - ブチル - 3 - [N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル)
- L - アラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4
- ナアジアゾール - 2 - (s) - カルボン酸、
5 - t - ブチル - 3 - [N² - (1 - (s) - カルボン・カルボキシ - 3 - フェニルプロピル) - L - リンル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) - カルボン酸および
5 - t - ブチル - 3 - [N - (1 - (s) - エ

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 -チアジアゾール - 2 - (R) - カルポン酸、

トキシカルポニルプチル) - L-アラニル }-

2,5 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸。

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート、

・ 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸、 ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプ

特開昭62-53976(3)

ロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポ キシレート、

ベンジル 5 - t - プチル - 3 - [N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルブロピル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポキシレート、

5-t-ブチル-3-(N²-(1-(8)-カ ルボキシ-3-フエニルプロピル)-レーリ シル)-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジア ゾール-2-(8)-カルポン酸、

ペンジル $3 - \{N^6 - ペンジルオキシカルポ$ $= N - N^2 - \{1 - \{8\} - ペンジルオキシカルポ$ $= N - 3 - フェニルプロピル) - L - リシル \}$ - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4- チアジアゾール - 2 - (R) - カルポキシレー

ラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アソール - 2 - (8) - カルボキシレート、

5 - (パ - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ) フェニル〕 - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -(S) - カルポン酸、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポン酸、

ベンジル3~(3-アセチルチオ-2-(S)

ト, ペンジルスー (No

ペンジル 3 - (N^6 - ペンジルオキシカルボ $= N - N^2 - (1 - (S) - ペンジルオキシカルポ$ = N - 3 - フェニルプロピル) - L - リシル) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4- ナアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルポニルブチル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポキシレート。

ペンジル5 - セープチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルプチル) - L-ア

- メチル - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソ -ル - 2 - カルポキシレート、

2-シクロヘキシル-5,6-ジヒドロ-4 -(3-メルカプト-1-オキソプロピル) -4H-1,3,4-サアジアジン-5-カルポ ン酸、

ペンジル4-(3-アセチルチオ-1-オ キソプロピル)-2-シクロヘキシル-5,6 -ジヒドロ-4H-1,3,4-チアジアジン-5-カルポキシレート。

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニ ル - 1,3,4 - オキサジアソール - 2 - カルポ

特開昭62-53976(4)。

キシレート。

2,3 -ジヒドロ・3 - (3 - メルカプトー 1-オキソプロピル)-5-(4-(トリフ ルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジ アゾール・2・カルボン酸、

ペンジル3‐〔3‐アセチルチオ‐1‐オ キソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - { 4 - (トリフルオロメチル)フエニル)-1,3,4 - チアジアソール・2 - カルポキシレート、 ペンジル4‐〔3‐アセチルチオ‐1‐オ キソプロピル) - 5,6 - ジヒドロー1 - メチ ル-2-フェニル-4日-1,3,4-トリアジ ン・5・カルポキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - [N - (1 - (S) - エ トキシカル:ポニルブチル) - L-アラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - 四 - カルポン酸。

ポキシブチル) - L - アラニル〕 - 2,3 - ジ ヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) -カルポン酸、

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (B) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピ ル)- L - アラニル] - 2.3 - ジヒドロー 1,3,4 - ナアジアソール - 2 - (S) - カルポン 酸、

3 - [N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イ ル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カ ルポン酸。

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル)

5- t-プチル-3-[N-(1-円-エト 中シカルボニルブチル] - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エト キシカルポニルブチル) - L - アラニル] - 2,3 -ジヒドロ・1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (8) - カルポキシ - 3 - フェ ニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジェ ドロ・5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸。

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - カル ボキシ・3-フェニルプロピル)-L-アラニ ル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソー ル-2-(8)-カルポン酸、

5 - t - ブチル - · 3 - (N - (1 - (8) - カル

5 - t - ブチル - 3 - [N2 - (1 - (8) - エト - リシル] - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - ナアジ アソール・2 - (8) - カルポン酸、

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - エト キシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チア ジアソール・2 - 四 - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル -3 - フェニルプロピル) - L-アラニル)- 2,3 -ジヒドロ・5 - メチル・1,3,4 - チアジアゾ ール-2-(S)-カルポン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトヰシカルポニル -3-フェニルプロピル) - L - アラニル〕 - 2,3 -ジヒドロ・5 - (モルホリン・4 - イル) -- 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル- 1,3,4 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸, - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、 / 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3

特開昭62-53976(5)

-メルカプト-1-オキソプロピル)-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2,3 - ジヒドロー 3 - (3 - メルカプトー 1-オキソプロピル)-5-(4-メトキシ フェニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -カルポン酸、

エチル3-(3-アセチルチオ-1-オ中 ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチル アミノ・1,3,4 - チアジアゾール・2 - カル ポキシレート。

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト -1-オキソプロピル)-5-(2-メチルフ エニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カ ルポン酸、

5 - (フラン - 2 - イル) - 2,3 - ジヒド ロー3-(3-メルカプト-1-オキソプロ ピル)-1,3,4-チアジアゾール-2-カル

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒ ドロー3~(3~メルカプト-1-オキソプロ ピル)-1,3,4 -チアジアゾール-2-カルポ ン酸、

エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 -ジヒドロ・3-(3-メルカプト・1-オキ ソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - 7) 高血圧症状の治療のための薬学的製剤の製 カルポキシレート、

2.3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オ中ソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チ アジアソール・2 - カルポン酸。

5 - シクロヘキシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -(3-メルカプト-1-オキシプロピル)-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2.3 - ジェドロー 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4-チアジアソール・2~カルポン酸をよび

ポン酸、

エチルろ~(3-アセチルチオ・1-オキ ソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート、

ペンジルる - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジェ ドロー 1,3,4 - チアジアゾールー 2 - カルポ キシレート,

ペンジル3-(3-アセチルチオ-1-オ キソプロピル) - 2.3 - ジヒドロ - 5 - (2 こフエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアゾー ル・2・カルポキシレート、

エチル3 - (3 - アセチルチオ・1 - オ中 ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフ タレン・2・イル)・1,3,4・チアジアゾー ルー2・カルポキシレート。

ペンジル3‐(N‐(1‐(S)‐エトキシカ ラニル〕-2.3 -ジヒドロ-5 -メチルチオ - 1,3,4 - ナアジアゾール - 2 - (S) - カルポ **キシレート、**

およびこれらの架学的に許容し得る塩。

- 造にかける前配停許請求の範囲第1項記載の 式(1)の化合物の使用。
- 8~1 祖またはそれ以上のアミノまたはカル ポン酸基が保護されている式(1)の化合物から の保護站の除去、

(b) 式皿

 $DC(=X_1)X$

(式中DおよびX1は前記符許請求の範囲第 1 項に述べたとおりでありそしてXは良好な難 脱基である)の化合物と式(11)

(式中 R₅、Y かよび n は前配特許請求の範囲 第1項に述べたとかりである)の化合物また はその塩、エステル、アミド、互変異性体ま たは保護された誘導体との反応、

c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置にある前配特許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物の炭素原子がB配置にある相当する化合物への変換、

(d) 式(Y)

$$DO(=X_1)OH$$
 (Y)

(式中DおよびX1は前配特許請求の範囲第 1 項に述べたとおりである)の化合物と式(II) (式中 R5、Y および n は前配特許請求の範囲 第 1 項に述べたとおりである)の化合物との

9) 式[

$$\begin{array}{c|c}
R_5 \\
N & Y \\
HN & (CH_2)_n
\end{array}$$

の化合物およびその塩、エステル、アミドお よび互変異性体、ことで上記式中。

YはS、OまたはNRSであり、

11は0または1であり、

Roは水深またはC1~C10のアルキルであり、

Rs 社水楽、C1~C10のアルキル、O5~C10のシクロアルキル、CF3、8R10、 1個またはそれ以上のS、OまたはN原子を含有する5または6段次環式站、NR4R5、フェニルまたはC7~C12のフェニルアルキルでありそしてこれらのフェニル、フェニルアルキルおよび夜栗環式站は場合によつては更にフェニル鉱に融合していてもよくそしてまたこれらの複米環式および任意のフェニル話は場合によつて

反応、または

(e) 前配符許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物または該化合物の他の塩、エステルまたは丁ドを、利用できる薬学的に許容し得るイオンを含有してして式(I)の化合物または だっぱいの化合物の塩、エステルまたはアドを式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、I)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、

そして望ましいかまたは必要な場合には得られた化合物の脱保護または楽学的に許容し得る塩、エステルまたはアミドへの式(I)の化合物の変換またはその逆、

からなる前配特許請求の範囲第1項記載の式(j)の化合物またはその案学的に許容し得る塩、 エステルまたはアミドの製造方法。

は $C_1\sim C_6$ のアルキル、ハロゲン、 $C_1\sim C_6$ のアルコキシ、ニトロ、ニトリル、 CP_5 、 SR_6 、 NR_7R_{11} またはヒドロキシによつて置換されていてもよく、

 R_6 、 R_7 および R_{11} は同一または異なりてそれぞれ水素または $O_1 \sim C_{10}$ のアルキルであり、

R4かよびR5は、同一または異なりてそれぞれ水素、C1~C10のアルキルまたはフェニルであり、

R10はC1~C10のアルキルである。

- 10) 医薬として使用される前配特許請求の範囲 第1項記載の化合物。
- 11) 案学的に許容し得る希釈剤、賦形剤または 担体と混合した前記符許請求の範囲第1項記 載の化合物からなる案学的製剤。

3.発明の詳細な説明

本発明は、新規な化合物、該化合物の製造方

特開昭62-53976(7)

法および既化合物を含有する組成物に関するも のである。

例えばフランス特許第 2,372,804号明細密かよびヨーロッパ特許第 0012401号明細書から広範囲の種々なアンギオテンシン変換酵素(ACE) 図書剤が知られている。

本発明者等は、例えば ACE 阻容剤としての有利な性質を有する一群の化合物を見出した。

本発明によれば、式(1)

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
N \longrightarrow Y \\
\downarrow \\
N \longrightarrow (CH_{2})_{n}
\end{array}$$
(I)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、エ ステルおよびアミドが提供される。

上記式中、YはS,OまたはNRgであり、nは Oまたは1であり、Rgは水来またはO1~C10のア ルキルであり、Rgは水来、C1~C10のアルキル、

そしてこの鎖は薪C=X1から 2~6原子離れた位置にOまたは8含有世換分を有している。

本発明によれば、また、

(a) 1種またはそれ以上のアミノまたはカルポン酸基が保護されている式(I)の化合物からの保護者の除去。

(b) 式 🗇

$$DC(=X_1)X$$

(式中Dかよび X1 は前述したとかりでありそして X は良好な離脱盐である)の化合物と式(II)

$$\begin{array}{c|c}
R_{5} \\
N & Y \\
\downarrow & \downarrow \\
HN & \downarrow (CH_{2})_{D}
\end{array}$$
(II)

(式中R3、Yおよび口は前述したとおりである) の化合物またはその塩、エステル、アミド、互 変異性体または保護された誘導体との反応、

(c) Y含有複杂項の不斉炭素原子がR配置にあ

C5~C10のシクロアルヤル、 CP3、8R10、1 個また はそれ以上の8、0またはN原子を含有する5ま たは6員の被案環式基、NR4R5、フェニルまた はC7~C12のフェニルアルキルでありそしてこれ 5のフェニル、フェニルアルヤルおよび後条環 式蓋は場合によつては更にフェニル基に融合さ れていてもよくそしてまたとれらの複条環式基 および任意のフェニル苗は場合によつてはC1~Ca アルキル、ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニ トロ、ニトリル、 OF5 、 8R6 、 NR7R11またはヒ ドロキシによつて登換されていてもよく、Rd,R7 および R11 は同一または異なりてそれぞれ水素 またはO1~C10のアルキルであり、R4およびR5は 同一または異なつていてもよくそれぞれ水素。 C1~C10のアルキルまたはフェニルであり、 R10 はCi~Cio のアルキルであり、XiはSまたOであ りそしてDは 2~16個の原子を有する鎖であり

る式(I)の化合物の炭素原子がB配置にある相当 する化合物への変換、

(d) 式(V)

$$DC(=X_{\uparrow})OH$$
 (V)

特開昭62-53976(8)

変換またはその逆、

からなる式(!)の化合物またはその楽学的に許容 し得る塩、エステルまたはアミドの製造方法が 提供される。

ることができる。 反応は、 無水の条件下例えば 分子ふるいの存在下においてそして塩基例えば ピロリジンの存在下において実施できる。

方法(4)の反応においては、任意の慣用のペプチド合成法を使用することができる。

ととができる。使用し得るアミノ保護基としては、C2~C7のアルキルオキシカルポニルまたはC8~C13のフェニルアルキルカルポニルがあけられる。カルポキシカルポニルがあげられる。カルポキシエが保護された出発物質を使用するのが好ましい。

方法(i)においては、基 X はハロゲン例えば臭素さたは塩素である。反応は、反応条件下で不活性である溶剤例えばアセトニトリル中で 0~100℃好適には約30℃の温度で実施するととができる。反応は、好適には、塩基性条件下例えばトリエテルアミンさたはポリビニルピリジンの存在下で実施される。

方法(c)の反応は、反応条件下で不活性である 格剤例えばアセトニトリル中において 0. ℃乃至 格剤の沸点好適には 20~30 ℃の温度で実施す

より変化する。

方法(a)にかいては、塩は、遊離酸またはその塩、エステル、アミドまたは誘導体または遊離塩素を1当最以上の塩素を1当最以上の塩素を1当最大には一般を1000円では、塩ができる。反応は、塩が可では、塩が可でから、塩ができる。反応は、塩が可です。である溶剤例えばエタノール、テトラとドロファンまたはジェテルエーテル中で実施を集まる。反応はガテルエーを換けたはである。反応は初かによって除去し得る。反応は初か所法であたとしてきる。

式(I)の化合物の楽学的に許容し得る塩には、 アンモニウム塩、アルカリ金属塩例えばナトリ ウムおよびカリウム塩、アルカリ土類金属塩例 えばカルシウムおよびマグネシウム塩、有根塩

特開昭62-53976(9)

基との塩例えばジンクロヘキシルアミンまたは
N-メチル・D-グルカミンとの塩、およびア
ミノ酸例えばアルギニン、リジンなどとの塩
含まれる。また、分子が塩基性質を含有する。
合は、有機または無機酸例えば HCL 、HBr 、
H2804、H3P04、メタンスルホン酸、トルエンシ
コウノウスルホン酸との塩を包含する。例えた
オカウノウスルホン酸との塩を包含する。例えた
生成物の単離または精製において他の塩もまた
有用であるけれども、非毒性の生理学的に許容
し得る塩が好適である。

前述した方法に対する出発物質は、既知であるかまたは慣用の方法によつて既知化合物から製造してもよい。従つて、 n が 0 である式(II)の化合物は、エタノールのようなアルカノール中で室温で式(N)

$$R_3C(=Y)NHNH_2$$
 (M)

式 (V)

$$CH_2 = C(X)COOH (V)$$

(式中Xは前述したとかりである)の化合物またはその塩、エステル、アミドまたは保護された酵導体と反応せしめることによつて製造することができる。

式皿の化合物は、それ自体既知の慣用の方法を使用して適当な敵またはその誘導体から製造するととができる。

式(1)の化合物およびそれに対する中間体は、それ自体既知の慣用の技術を使用してそれらの反応混合物から単離することができる。

前述した方法により式(I)の化合物またはその誘導体を生成し得る。そのようにして生成された任意の誘導体を処理して式(I)の遊離化合物を遊離することまたは一つの誘導体を他の誘導体に変換することもまた本発明の範囲に含まれる。

(式中R3およびYは前述したとおりである)の 化合物またはその塩をグリオキシル酸(または その塩、エステル、アミドまたは保護された誘 導体)と反応せしめることによつて製造するこ とができる。

式(II)の化合物は、式(VI)

(式中RsおよびYは前述したとおりである)の 互変異性形態またはその塩、エステル、アミド または保護された誘導体として存在し得る。

ロが1である式(I)の化合物は、例えば反応条件下で不活性である容別例えばペンゼン中で塩 基例えば1,5 - ジアザピシクロ (4.3.0) ノン・ 5 - エンの存在下において0~100 で好適には 0~25℃の温度で式Mの化合物またはその塩を

前述した方法のほかに、式(!)の化合物は、構造的に類似した化合物の製造に対して知られている方法と同様な種々の方法によって製造するとができる。

更に、本発明によって、中間体として有用な 式側の化合物およびその塩、エステル、アミド および保護された誘導体が提供される。

薬学的に許容し得るエステルには、C1~C10Tルコールとのエステル例えば C1~C6のアルキルエステルおよびペンジルアルコールとのエステルが包含される。例えば、アミドは、例えば未置換のまたはモノーまたはジー C1~C6 アルキルアミドであつてもよくそして慣用の技術例えば相当する酸のエステルとアンモニアまたは適当なアミンとの反応によつて製造することができる。

Dは好ましくは 2~11 個の原子より好適には

特開昭 62-53976 (10)

3~11個の原子そして最適には3~6個の原子からなる鎖である式(I)の化合物である。

鎖D中の原子がCおよびNから選択されるととが好ましい。 単に好ましくは 4 個より少ないN原子、より好適には 3 個より少ないN原子をして最適にはN原子 1 個のみが鎖中に存在する。 1 個のN原子が鎖中にある場合は、それは基C=X₁から 5 個より少ない原子、好適には 3 個より少ない原子をして最適には 1 個の原子だけ離れているととが好ましい。

鎖は、場合によつては懺換されていてもよい。 このような置換分は、C1~C10のアルギル、フエ ニルおよび C1~C6のアミノアルギルから選択さ れることが好適である。置換分は、鎖Dのそれ それまたはどちらかの端部にあることが好まし い。このように置換分がC1~C10のアルギルまた は C1~C6のアミノアルギルである場合は、それ

はアセチルチオであることが好適である。

X1 は好適には O である。

式(划)

$$\begin{array}{c|c}
R_{5} \\
N \nearrow Y \\
\text{ZCHRCON} (CH_{2})_{n}
\end{array}$$
COOH

の化合物群 および これらの 楽学的 に 許容 し 得る 塩、エステル および アミド が 好適 で ある。

上記式中

Rs、Yおよびnは前述したとおりであり、

R は水来、C1~C10のアルキルまたは NH2 で置 換された C1~C6 のアルキルであり、

Z は R_2 CH(COOH)NH- または R_1 SCH₂- であり R_1 は水来または R_8 CO- であり、

 R_2 は C_1 - $C_{1.0}$ のTルヤル または C_7 - C_{12} のフェニルTルヤルでありそして R_8 は C_1 - C_{10} のTルヤルまたはフェニルである。

は基O=X1に隣接する末端にあることが好ましい。
アルキル世換分は、好適には、C1~C6のアルキル、より好適には O1~C5のアルキルそして最適にはメチルである。アミノアルキル健操分は、好適には C1~O4のアミノアルキルそしてより好適にはアミノブチルである。世換分がフェニルである場合は、それは基C=X1から離れた鎖Dの末端にあることが好ましい。

○またはS含有世換分は、有機亜鉛をキレートできるものであるととが好適である。○またはS含有世換分は、好適には、基C=X1から3~5 原子そしてより好適には基C=X1から3原子館れた位置にある。置換分が○を含有する場合は、それはC=O 基より好適には -COOH 基またはその誘導体例えば C1~C6 のアルキルエステルであるととが好ましい。逆換分が S を含有する場合は、それは基-SHまたはその保護された誘導体例え

ZがR₂CH(COOH)NH-である式(I)の化合物が好適である。

2がR2CH(COOH)NH-である場合、式(MI)中の部分的構造-NHOHRCO-は天然に生ずるアミノ酸の一部であることが好ましい。特に2がR2CH(COOH)NHでありそして2個の-COOH 基が異なる形態例えば一方がエステル化されてかり他方がそりでない化合物が提供される。また、置換分2中の基COOHがエステルまたはアミドの形態例えばC1~C6のアルキルエステル好適にはエチルエステルの形態にあることが好適である。更に、置換分2中の基COOHまたはその誘導体が結合している炭素原子が8配置にあることが好適である。

R, R₂, R₅, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₉, R₁₀ または R₁₁のいずれかがアルキルを示す場合は、これら は独立して、例えば 6 個までの炭素原子を含有 する直鎖状、分枝鎖状または環状アルキルであ

特開昭62-53976 (11)

り得る。Rは、C1~C6のTルキルまたはC1~C6のTミノアルキルであることが好適である。Rが未置換のC1~C6のTルキルである場合は、Rはメチルであるととが好ましい。RがO1~C6のTミノアルキルである場合は、NH2 基は非分核鎖の末端にあることが好ましく、特にRが基-CH2CH2CH2CH2NH2であることが好適である。更にRが結合している炭素原子がS配置にあることが好ましい。

R2がTルキルである場合は、それは直鎖状の
Tルキルであるのが良く好適には C1~O6のTル
キルそして最適にはロープロピルである。R2が
C7~C12のフェニルアルキルである場合は、アル
キル鎖は1~3個の炭素原子を含有することが
好ましい。特に、R2がフェニルアルキルである
場合は、R2がフェニルエチルであるととが好ましい。

ペンジル、ナフチルおよびフェニル(場合によってはメチルチオ、メトキシ、メチル、エチル、塩米または OF3 で懺換されていてもよい)である。

R5はC1~O10 のアルキルまたはO5~O10のシクロアルキルより好遊にはO1~C6 のアルキルまたは C5~C6 のシクロアルキルであることが好ましい。特にR5はなープチルまたはシクロヘキシルのいずれかであることが好適である。

Y は好適には O、より好適には B である。 n は O であることが好適である。

Y含有複素環上の -000H 置換分は、誘導化されないことが好ましい。更に Y 含有複素環の不斉炭素原子は S 配置にあることが好ましい。

R1 は好適には水楽である。

特に、ZがR2CH(COOH)NH-であり、YがSであり、RがメチルまたはTミノブチルであり、

RaはCi~Cioのアルキルであることが好ましく。 より好適には Ci~Có のアルキルそして敬適には メチルである。

R10 は C1~C6 のアルキルそしてより好適には メチルであることが好ましい。

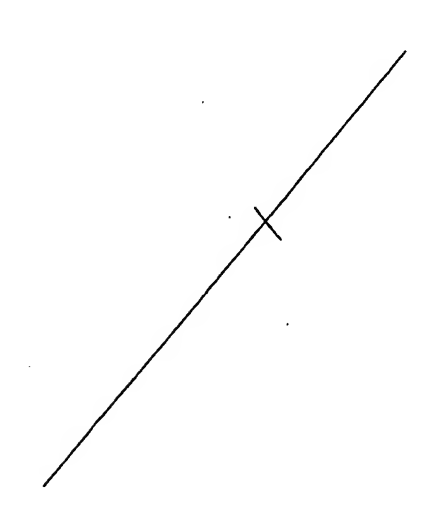
nがOであり、R2がロープロピルまたはフェニルエチルでありそしてH5がセーブチルである式(性)の符定の化合物群およびその楽学的に許容し得る塩、エステルおよびアミドが好選である。

式(智)の化合物の好適な塩は、マレイン酸塩、 塩欲塩、アンモニウム塩またはジシクロヘキシ ル・アンモニウム塩である。

式(I)の化合物は1個またはそれ以上の不斉段 衆原子を含有しておりそしてそれ故に光学的お よび(または)ジアステレオ異性を示す。ジア ステレオ異性体は、個用の技術例をはクロマト グラフィーまたは分別結晶化を使用して分離 るとができる。種々の光学異性体は、週用の 技術例をは分別結晶化またはHiPLC技術を使用する る化合物のラセミ混合物または他の混合物から の分離によつて単離するととができる。こと りにする代りに、所望の光学異性体は、ラセミ

特開昭62-53976 (12)

化を超さない条件下で適当な光学的に活性な出発物質を反応せしめることによつて製造することができる。不斉炭器原子がS配置にある式(1) および式(値) の化合物が好適である。



有効な抗高血圧剤であり(例Bを移照されたい) そして例えば腎血管、悪性または本態性高血圧 または慢性のうつ血性心麻痺の患者に臨床的に 使用される。例えば、D. W. クッシュマン等著の 「Biochemistry」 16巻5484頁(1977年) および B. W. ペトリロおよび M. A. オンデチ著の 「Med. Res. Rev.」 2巻93頁(1982年)を 参照されたい。

このように、本発明の化合物は、ヒトを含めた高血圧の哺乳動物を治療する抗高血圧剤として有用であり、そして例えば過当な薬学的に許容し得る賦形剤、稀釈剤または担体を含有する製剤として血圧の低下を遊成するために使用するとができる。本発明の化合物を、一般に1~500%の単位使用量で1日に数回例えば1~4回投与(動物またはヒト)し、従つて1日当り1~2000%の全投与はを与えるとかできる。

本発明の化合物は、類似構造の化合物と比較した場合に、より効果的であり、副作用が少なく、より投ぐ作用し、より吸収され易く、発性が低く、異なる方法で体組織内に分布されかつその他の有利な性質を有するという点において好都合である。

投与性は、病気のタイプおよび程度、患者の体 低および当業者が認識するであろうその他のファクターによつて変化する。

本発明の化合物は、他の姿学的に活性な化合物例えば利尿剤または抗高血圧剤と超み合わせてきる。他の変学的に活性な化合物の使用量は、その化合物をそれ自体がが、好きには若干低い量である。とは1日当り1~200%の範囲で臨床的に対力の200%の範囲で臨床の1200%の範囲では、好きないでものの120%のである。即ち、即ち、か合わせるとかできる。即ち、

ヒドロクロロチアジド (15~200m)、クロロチアジド (125~200m)、エタクリン酸

特開昭62-53976 (13)

(15~200 m), TRPSF(5~20 m), フロセミド (5~8.0m)、プロパノロール (20 ~4809)、チモロール(5~509)、ニフエ ジピン(20~100秒)、ベラバミル(120~ 4809)、およびメチルドーパ(65~2000 申)。 単に、ヒドロクロロチアジド(15~ 200号)とアミロリド(5~20号)と本発明の 変換酵素阻害剤(1~200 P)かまたはヒドロ クロロチアジド(15~200%)とチモロール (5~50岁)と本発明の変換除素阻害剤(1~ 200m)との三成分深剤組み合わせが考えられ る。前述した投与抵範囲は、1日当りの使用量 を分割可能にするのに必要な単位ペースを基に して調節することができる。また、投与敢は、 病気の程度、患者の体重なよび当業者が認識す るであろりその他のファクターによつて変化し 得る。

 本発明によれば、また、薬学的に許容し得る 補助剤、稀釈剤または担体と混合した式(I)の化 合物またはその薬学的に許容し得る塩またはエ ステルの好適には80 塩塩 メより少なくそして より好適には50 重塩 メより少なく例えば1~ 20 重量 メからなる薬学的組成物が提供される。

このように、化合物は、錠剤、カブセル、糖剤、坐剤、懸剤液、溶液、注射液、移植剤、局所剤例えば経皮製剤例えばゲル、クリーム、軟件、エーロゾルまたは重合体系、または吸入形 歴例えばエーロゾルまたは粉末処方物として使用し得る。

食道を経て摂取しそして内容物を胃脳管内に 放出するようになつている組成物が好適である。 従つて、例えば直接に圧縮することによつて製 造される錠剤が好ましい。この方法においては、 活性成分を、顔骨剤例えばステアリン酸または

他の方法として、打袋における中間体として 前述したような粉末、混合物または顆粒を、適 当な例えばゼラテンのカブセルに充填すること ができる。

活性成分の生物学的利用能を改善するためまたは利用能の変化を少なめるために、化合物を(a) 適当な溶剤例えばポリエチレングリコー

特開昭62-53976 (14)

ル、ゲルカイアー(Gelucaire)、落花生油、 (水素添加)植物油またはみつろうに溶解しそ して次に溶液をセラチンカプセルに充填すると とができる。

- 他の賦形削と混合する前に噴殺乾燥また は凍結乾燥した形態として製造することができ る。
- 他の賦形剤と混合する前にミル処理およ び(または)微小化して大なる表面樹を有する 粉末を製造するととができる。
- (d) 裕依となしそして大なる歿面租を有する 不括性賦形剤例えばコロイド状二酸化珪素上に 分配することができる。溶剤を蒸発させそして 更に賦形剤を加える。
- 他の賦形剤との混合前にシクロデャスト リンとの複合体に形成することができる。との 複合体は光安定性の増加を助ける。または

物を形成するととができ、あるいはまた例えば YがNHである場合は互変異性形態で存在する ことができる。

本発明を更に以下の例によつて説明する。し かしながら、本発明はこれらの例に限定される ものではない、以下の例において、温度は℃で ある。

例 1

3- (N-(1-(8)-エトキシカルポニル-3 (b) ペンジル3-(N-(1-(8)-エトキシカ . - フエニルプロピル) - L-Tラニル] - 2.3 - ジヒドロー 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジア ソール・2 - (S) - カルポン酸

(a) ペンジル 2.3 - ジヒドロ・5 - フェニル - ルポキシレート 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシ レート

(t) 更に賦形削と混合する前に例えばポリビ ニルピロリドン、ポリエチレングリコール、変 ロース、尿素、または糖を使用して固溶体にす るかまたは共沈渡することができる。

前記化合物は通常の形態でもあるいは例えば 前述したような変性形態であつても、餌筋され た放出形態に調製するととができる。従つて、 化合物は、例えばエテルセルロース、ヒドロキ シプロピルメチルセルロースまたはオイドラギ ット® (Eudragit)から形成された重合体マト リックス中に分散または含有させるととができ る。あるいはまた、化合物は半透過性の膜例え レート/メタクリレート质合体によつて囲まれ ている錠剤またはピースとして調製するととが できる。

ヒドラジド(28)およびペンジルク リオキシレート(268)の溶液を窒虫下室温 で18時間攪拌する。溶剤を蒸発によつて除去 しそして残留物をフラッユクロマトグラフィー 処理してページュ色の固形物として概記 a)項化 合物を得る。

質量スペクトルは M⁺ 298(逃ピーク 163) を示す。

C16 H16 N2 O2S は 298の分子量を必要とする。

ルポニル・3-フエニルプロピル)-L-フラニル〕 - 2,3 -ジヒドロ - 5 - フェニ ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カ

ジクロロメタン(100ml)中のN-(1-(S) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル)

特開昭 62-53976 (15)

- L - アラニン(3.1 g)および 1 - ヒドロキシベンソトリアソール(1.7 g)の抵押混合物を、シクロロメタン(2 5 ml)中の工程 (a)の生成物(6.8 5 g)の溶液で処理する。シクロロメタン(2 0 ml)中のジシクロヘキシルカルポジイミド(226g)の溶液を2 0 分にわたつて加えそして混合物を窒素下室温で2 日間提拌する。

選原子衝撃質型スペクトルは M⁺ 5 6 0 (基ピーク 9 1) を示す。

Cal Has Na Os 8 は、559の分子量を必要とする。

(c) ペンジル 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - フラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニ

エタノール(20㎡)中の工程(c)からの生成物(0.268)の溶液を、木炭上の10%パラジウム(0.18)で処理しそして加圧容器中で3 気圧の水衆下に窒温で3日間抵押する。触媒を沪去しそして沪液を蒸発させる。 残留物をエーテルとともにすりつぶして白色の固形物として観に生成物(0.088)を得る。 融点 1805~182°

質量スペクトル(FAB)はM⁺470(基ピーク234)を示す。

C24 H27 N3 O53 は 469の分子位を必要とする。 例 2

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (R) - カルポン酸

エタノール (100ml)中の例1の工程(I)から の生成物 (0.438)の溶液を、木炭上の10% ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2(S) - カル ボキンレート

アセトニトリル(32 ml)中の工程(D)からの 生成物(0.16g)、ピロリジン(0.16 ml)および3A分子よるい(0.2g)の溶液を室温で 35時間脱押する。混合物を水に注加しそで エーテルで抽出し、硫酸マグネシウム上で乾燥 しそして蒸発させる。残留物をフラッシュクロ マトクラフィー処理してゴム状物として概記c) 項生成物(0.05g)を得る。

速原子衡撃度量スペクトルは M⁺ 5 6 0 (港ピーク 9 1) を示す。

C31 H33 N3 O88は559の分子量を必要とする。

(d) 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル)
 - 2, 3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1, 3, 4
 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

パラジウム(Q18)で処理しそして加圧容器中において3気圧の水素下に窒温で3日間返押する。放鉄を戸去しそして戸液を蒸発させる。 残留物をエーテルと石油エーテルの混合物(那点40-60°)とともにすりつぶして淡灰色の非結晶性固形物として誤記生成物(Q198)を得る。

C26 H27 N3 O5 8 は 4 6 9 の分子盤を必要とする。 例 3

2,3 - ジェドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロビル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チ アジアゾール - 2 - カルポン酸

(a) エチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシ レート

特開昭62-53976 (16)

エタノール(1 ml)中のベンゼンカルポチォイツク酸ヒドラジド(0.48)およびエチルグリオキシレート(0.48)の溶液を窓温で2時間提押する。溶剤を蒸発によつて除去しそして
吸留物をトルエン(x2)とともに再蒸発してゴム状物として健能の項生成物(0.78)を得る。

質量スペクトルは M⁺ 236 (基ピーク 163) を示す。

C11 H12N2 O28 は 236の分子盤を必要とする。

(b) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロピル・)-2,3-ジヒドロ-5-フェ ニル-1,3,4-チアジアソール-2-カル ポキシレート

トルエン(100m)中の工程(a)の生成物(236 8·)の裕液をポリピニルピリジン(208)お よび3-アセチルチオプロパノイルクロライド

液で溶加処理する。混合物を2時間にわたつて 電温に加温しそして次に酢酸エチルと水との間 に分配する。水性相を2N HC1 で酸性にしそし て有機相を分組し、水洗し、乾燥しそして蒸発 させて油状物を得る。得られた油状物を徐々に 結晶化して白色結晶として模配生成物(0.78) を得る。敵点145~146°

C12 H12 N2 O2 S2 に対する元衆分析値

C(%) · H(%) N(%) 8(%)

計算位: 48.65 4.05 9.46 21.62

寒 酸 敛 : 48.54 4.17 9.49 21.68

例 4

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アソール - 2 - (8) - カルポン徴

(a) ベンジル5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ

(1.78)で処理しそして混合物を室温で4時間機件する。混合物を戸過しそして戸液を重炭酸ナトリウムの飽和溶液(100ml)とともに1時間操件する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発させてゴム状物を得る。との残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって精製して油状物として機能り)項生成物(2.628)を得る。

変量スペクトルは M⁺ 366 (基ピーク163)
を示す。

C16 H18 N2 O4 82 は 3 6 6 の分子型を必要とする。

(c) 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸メタノール(20 mu) 中の工程(b) の生成物

メタノール (20 ml) 中の工程(b) の生成物 (26 g) の溶液を窒素下で Pに 冷却しそして 水(8 ml) 中の水酸化カリウム (1.42 g) の溶

- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキ シレート

エタノール(15㎡)中のt - ブチルカルポチオイツク酸ヒドラジド(07g)およびベンジルグリオキシレート(1g)の溶液を、窒素下で16時間提押する。溶剤を蒸発によつて除去して残留物をフラツシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶壁剤)によつて特製してゴム状物として概記の頃生成物(1.18)を得る。

(b) ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニル ブロピル)-L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - 四 - カル ポキシレート

ジクロロメタン (4 0 nl) 中の N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル)

特開昭62~53976 (17)

- L - アラニン(Q578)および1 - ヒドロキシベンソトリアソール(Q288)の設控品的を物を、ジクロロメタン(5 ml)中の工程のの生成物(1.148)の溶液で処理する。ジンクロへキシルカルボジイミド(Q428)を加えそしる。 日本 は は で 1 6 時間 設 件 する。 顔 な と は で 1 6 時間 設 件 する。 顔 な と は た は 形 物 を 沪 道 に よ つ て 除 去 し そ し 不 戸 道 に よ つ て 除 去 し そ し で 戸 道 に よ つ て 除 要 し で か と せ て ゴム 状 物 を 得 る。 預 留 物 を フ ラ フ イ ー 処 理 に よ つ て 特 製 し て が と し て 概 記 り 資生 成 物 (Q828)を 得 る。

C29 H37 N3 O58 は539 の分子母を必要とする。

クタ1)を示す。

質量スペクトル (P A B) は、M⁺ 5 4 0 (法ピー

(c) ベンジル 5 - t - プチル - 3 - [N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) -

- チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸

エタノール(100m)中の工程(c)からの生成物(0.678)の溶液を、炭柔上の10 がクシウム(0.68)で処理しそして混合物を水素の一処圧下で16時間吸搾する。破媒を戸過によって除去しそして戸液を蒸発によって約2 mlの容量まで減少させる。溶液を冷却して、白色結. 晶として模配生成物(0.38)が得られる。破点165~168°

Cat Hai Na O6 8 に対する元素分析値

C(知 H(私) N(名) S(私)
計算値: 58.80 6.90 9.35 7.13
実験値: 58.87 6.89 9.34 7.21

質量スペクトル(PAB)は、M⁺ 450 (基ピーク234)を示す。

C22H31N3O58は449の分子盤を必要とする。 例 5 カルポキシレート

乾燥アセトニトリル(30㎡)中の工程(b)からの生成物(108)およびピロリジン(18)の溶液を、凝砕した3A分子よるいで処理しそして混合物を室温でも時間は浄する。輝発性物質を蒸発によつて除去してフラッシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶離剤)によつてより微性のS,8,8,8,8人性体から8,8,8人性体を分離する。概記の頃生成物(0.48)がきれいなゴム状物として単盤される。

C29 H37 N3 O58 は 5 3 9 の分子 位を必要とする。

(d) 5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4

5 - t - プチル - 3 - (N² - (1 - (s) - カルポ キシ - 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール -2 - (s) - カルポン酸

(a) ペンジル2 - ヒドロキシ - 4 - フエニルブ タノエート

特開昭 62-53976 (18)

を得る。

Cir His Oa は 270 の分子 粒を必要とする。

(b) Nª-ペンジルオキシカルボニル - N²- (1 - (S) - ペンジルオキシカルボニル・3 - フェールプロピル) - L - リジン塩酸塩

ジクロロメタン(136ml)中の工程(a)からの生成物(13.88)およびピリジン(& 6 ml)の密液を、窒素下で 0.5時間にわたつて5℃に冷却したジクロロメタン(136ml)中のトリフルオロメタンスルホン酸無水物(12.9ml)の選件溶液に加える。更に 0.5時間後に、溶液を水洗し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、沪過しそして沪液を蒸発させる。

残留物をジクロロメタン(136ml)にとりそ してジクロロメタン(136ml)中の N⁴- ペンジ

Cai Has Na Os は 5 3 2 の分子盤を必要とする。

(c) ベンジル 5 ~ (Nº - ベンジルオキシカルボ ニル - Nº - (1 - (8) - ベンジルオキシカル ボニル - 5 - フエニルプロピル) - L - リ シル) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (1) - カル ポキシレート

ジクロロメタン(85mm)中の工程(n)からの 8S生成物(5.688)および1-ヒドロキシベ ンソトリアゾール(1.358)の撹拌溶液をジク ロロメタン(60mm)中の例4、工程(n)の生成 物(5.878)の溶液で処理する。ジクロロメタ ン(85mm)中のジシクロヘキシルカルボジイ ミド(218)の溶液を5分にわたつて加えそ して混合物を窒素下において窒温で18時間促 拌する。トリエチルアミン(1.4mm)を加えそ して懸潤した固形物を評益によって除去する。 ルオキシカルボニル・レーリジンセープチルエステル(15.58) およびトリエチルアミン(65 ml) の俗液に加える。混合物を窒温で1時間が特し、2.5時間加熱澄流し、冷却し、水洗し、硫酸マグネシウム上で乾燥しそして評過する。 が破を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理(エーテル/石油エーテル 俗離削)によつて特製してより極性のSSS性 体を単離する。

エーテル(15㎡)中の88t・プチルエステル(058)の溶液を+5°に冷却しそして塩化水米で2時間飽和する。溶液を室温で更に18時間避搾し次いで溶剤を凝発によつて除去する。
発留物をエーテル中ですりつぶして白色の歯形物として限配り頃生成物(0398)を得る。

遊原子衡な質性スペクトルは、M⁺533 (基 ピーク91)を示す。

戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として機配の項生成物(2.18)を得る。

速原子循辑質性スペクトルは、M⁺793 (基 ピーク91)を示す。

C48 H52 N4 O7S は、792の分子はを必要とする。

(d) ベンジル 3 - (N⁴ - ベンジルオキシカルポニル - N² - (1 - (S) - ベンジルオキシカルボニル - 3 - フェニルブロビル) - L - リシル) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポキシレート

乾燥アセトニトリル(60㎡)中の工程(c)の生成物(218)およびピロリジン(1.6㎡)の溶液を、駆砕した3A分子よるいで処理しそして混合物を窓架下において室温で24時間提供する。弾発性物質を蒸発によつて除去しそし

特開昭 62-53976 (19)

て8 S S 異性体をフラッシュクロマトグラフィー処理によつてより極性のS S R 異性体から分離する。S S S 誤記d)項生成物(Q.4 7 8)がきれいな油状物として単離される。

C4s H52 N4 O7 S は 7 9 2 の分子 量を必要とする。
(e) 5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - カルポキシ - 3 - フエニルブロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

エタノール(90ml)中の工程(d)からの生成物(1.18)の溶液を、炭素上の10%パラジウム(0.98)で処理しそして混合物を1気圧の水器下で1時間提押する。触媒を沪過によつて除去しそして沪液を蒸発させる。残留物をテトラヒドロフランとエタノールの混合物から再結晶せ

NMR、CDC & 8 : 1.0(3H, t), 1.32(3H, t), 1.5(2H,m),
2.0(2H, m), 4.3(2H, m), 5.12(1H, t)

(b) N - (1 - エトキシカルポニルプチル) -

しめて白色の固形物として根記生成物(0.24g)を得る。 触点:180~190°で徐々に分解する。 C2g H34 N4Os S・0.77 H2O に対する元紫分析値

C(%) H(%) N(%) S(%) H₂O(%)

計算值: 5611 7.23 11.39 6.51 2.82

突験値: 5586 697 11.24 6.56 2.83

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 479 (基ピーク84) を示す。

C23 H34 N4O8 S は 478 の分子位を必要とする。

例 6
5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキンカルポニルプチル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S)
- カルポン酸

(a) エチル2 - (((トリフルオロメチル) ス ルホニル) オキシ) ペンタノエート 窒素下において、トリフルオロメタンスルホ

L-アラニンベンジルエステル

との油状物をジクロロメタン(200ml)に溶解してしてトリエチルアミン(7.28)を加える。ジクロロメタン中の工程(A)からの生成物(1288)の溶液を30分にわたつて溶加しながら、得られた溶液を窒素下で窒温で液拌する。得られた混合物を窒温で2時間、湿流下で2時間健拌し次ので蒸発乾燥して油状残留物を得る。とれを、溶解剤として60~80°の石油エーテル/ジェチルエーテル(5:1)を使用してシリカ上でフランユクロマトグラフィー処理するとによ

特開昭62-53976 (20)

り 特 製 し て 溶 雅 の 顧 序 で R.S (4.8 g 、 3 4 f) む よび S,S (4.78、33%) ジアステレオ 異性 体を 得る。

R,S

NMR, CDC ℓ_3 δ : 0.9 (3H, t), 1.24 (3H, t), 1.30 (3H, d) 1.38(2H,m), 1.6(2H,m), 3.27(1H,t)34(1H,q), 4.12(2H,m), 5.15(2H,q)7.35(5H,8)

8,8

NMR、CDC4 8:09(3H,t), 1.28(3H,t), 1.38(3HA) $1.3 \sim 1.8(4H, m), 3.28(1H, t)$ 3.4(1H,q), 4.18(2H,m), 5.17(2H,q)7.35(5H,8)

N-(1-(S)-エトキシカルポニルプチル) ・L-Tラニン

エタノール (250㎡) 中の工程(1)からの 8,8 ジアスレオ異性体ペンジルエステル(628)

ソール(0.458) の混合物を、ペンジル5-- プチルー 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジア ソール・2 - カルボキシレート(1.68)ととも に30分間設弁する。次にジシクロヘキシルカ ルポジイミド(0.68)を加えそして得られた混 合物を18時間競弾し、沪遇しそして沪液を蒸 発花脳する。残留物を、溶雑剤としてジェテル エーテル/石油エーテル(60-80°)(1:1) を使用してシリカ上でカラムクロマトグラフィ - 処理するととにより精製して必要なジェステ ル(1.18)を油状物として得る。

NMR, CDC 4 δ : 0.9(3H, t), 1.2~1.7(19H, m) 3.3(1H,t), 42(3H,m), 52(2H,q)&18(1H,s), 7.35(5H,s)

-(S) - エトキシカルポニルプチル) - L -

を、木炭上の108パラジウム(Q68)上にお いて3気圧で窒温で30分水素添加する。触媒 を沪過によつて除去しそして沪液を殆んと蒸発 乾涸する。残留物をジェチルエーテルでスラリ ー化しそして白色の固形物を戸去しそして乾燥 して必要な生成物(3.88)を得る。 股点153 ~154°

Cio His NO4 に対する元素分析値

C (%) H(%) N (%) 計算值: 5529 8.75 6.45 爽 験 位: 5562 8.47 6.32

- (S) - エトキシカルポニルプチル) - L -アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チ アジアソール・2 - 四 - カルポキシレート 窒素下室温において、乾燥ジクロロメタン (125ml) 中の工程にからの S,S アミノ酸

アラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - ナ 窒素下において、ピロリジン(1.5㎡)を8.S,R エステル (工程は)) (1.68) の溶液に加えそし て得られた溶液を室温で24時間放押する。そ のようにして得られた S, S, R および S, S, S エス テルの1:1混合物を、溶凝剤として酢酸エチ ル/石油エーテル(60~80°)(1:3)を使用 してシリカ上でフラッシュクロマトグラフィー 処理するととにより分離してそれぞれの異性体 Q658を得る。 S,S,R 異性体は再循照する。 そ の結果、全変換率は81%であつた。

NMR \cdot CDC4 δ : 0.9(3H, t), 12-1.7(19H, m) 3.3(1H,t), 4.2(3H,m), 5.17(2H,s)618(1H,s), 7.35(5H,s)

(e) ペンジル5-t-プチル-3-(N-(1) f) 5-t-プチル-3-(N-(1-(S)-エ トキシカルボニルプチル) - L - アラニル)

特開昭62-53976 (21)

- 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

エタノール(500ml)中の工程(e)からの8.8.8 ペンジルエステル(1.88)を、大気圧および室温で木炭上の10 8パラジウム(1.88)上で5時間水素添加する。被媒を戸過によつて除去しそして戸液を蒸発乾涸する。残留物をエーテル/石油エーテル(60~80°)の1:1混合物とともにすりつぶして必要な酸(1.38)を白色の固形物として得る。触点183~185°

C₁₇ H₂₉ N₃ O₅ S・2.5 H₂ O に 対 す る 元 素 分 析 値

 C(気)
 H(気)
 N(気)
 S(気)

 計算値: 47.22
 7.87
 9.72
 7.41

 実験値: 47.13
 7.89
 9.31
 7.12

例 7

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3

ペンセン(100元) 中の工程(A)の生成物
(20.88) およびプロモ酢酸(12.98) の溶液
を、窒素下室温で18時間避拌する。得られた
沈渡を戸去しそしてエーテルで洗滌して白色固
形物として摂記b)項化合物(28.68) を得る。
融点157~158°

(c) 〔 ((4 ~ (メチルチオ) フェニル) チオ キソメチル) チオ) 酢酸 .

硫化水素をメタノール(250ml)中の工程(h). の生成物(25.08)の溶液に通しそして氷浴中で3時間冷却する。

0°で18時間放置した後、溶剤を減圧下で除去しそして残留物を水とともにすりつぶす。固形物を戸去しそして石油エーテルから再結晶せしめて赤色の結晶性固形物として採記c)項化合物(1478)を得る。触点117°

(d) 4-(メチルチオ)フエニルカルポチオイ

- ジヒドロ- 5 - (4 - (メチルチオ) フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

(a) 1 - [(4 - (メチルチオ) フェニル) チ ・ オキソメチル] ピロリジン

4 ~ (メチルチオ)ベンズアルデヒド(50.08)
および硫黄(15.88i)の混合物を 0°に冷却しそしてピロリジン(41.1ml)を 3 0 分間にわたつて加える。添加完了後、全体を 1.5 時間加減選流する。混合物を温かいりちに、エタノール(250ml)に注加しそして得られた固形物を沪去する。エタノールから再結晶せしめて淡黄褐色の結晶性固形物として標記の頃化合物(71.38)を得る。磁点 1 1 4 5 ~ 1 1 8°

(b) 4~〔4~(メチルチオ)フエニル〕~4 ~(ピロリジニウム-1-イリデン)-3 -チオプタン酸プロマイド

ツク酸ヒドラジド

メタノール(200ml) 中の工程(c)の生成物
(15.08)の溶液に、水性水酸化カリウム(1
M、58.0ml) を加え次いでヒドラジンー水化物(3.1ml)を30分にわたり溶加する。 室温で1時間提押した後、混合物を渡塩酸で酸性にしてPH5にする。 得られた沈澱を沪去しそしてエタノールから再結晶せしめて淡黄色の板状物として概配め頃化合物(9.98)を得る。 敏点152~153°

(e) もープチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メテルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート

メタノール(100ml) 中において選択下室温 で工程(d) の生成物(308)をセープチルグリオ キシレート(208)とともに18時間設弁する。 混合物を蒸発させそして残留物をフラッシュク

特開昭62-53976 (22)

(f) t - ブチル3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L
- アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4
- (メチルチオ) フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボキシレート例1の工程(b) および(c) の方法と同様な方法によつて工程(e) の生成物および N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニンから黄色の油状物として製造する。質性スペクトル(FAB)は、M⁺ 572(基ピーク234)を示す。

C2. H37 N3 O5 S2 は 5 7 1 を必要とする。

(g) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル

- 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2- (8) - カルポキシレート一水和物

(a) ベンジル3 - (3 - アセチルチオ - 2 - (S) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 2,3 -ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - カルポキシレート

ジクロロメタン (30ml) 中の3- アセチルチオ-2-(S)-メチルプロパノイルクロライド (2.38)を5分間にわたつて、ジクロロメタン (60ml) 中の例1 の工程(a) の生成物 (3.68) およびポリビニルピリジン (2.48) の機律混合物に加える。混合物を室温で20時間提押し、次いで3-アセチルチオ-2-(S)-メチルプロパノイルクロライド (1.28)を加える。混合物を更に2時間提押し、戸過しそして戸液を重炭酸ナトリウムの飽和溶液とともに1時間提押する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして

- 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル)
- 2.3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチ
オ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール
- 2 - (S) - カルポン酸

乾燥ジェナルエーテル(50ml)中の工程(I)からの生成物(1.08)の溶液を、塩化水素で3時間飽和させる。溶剤を蒸発させそして強留物をクロマトグラフィー処理によつて特製して淡黄色の固形物として概配化合物(0.18)を得る。融点 1 6 3~1 6 4°

C25 H29N3 O582 · 0.5 H2O に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%)

計算位: 57.25 5.72 8.01 1221

突 験 値: 57.46 5.53 8.01 12.14

例 8

アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メル カプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロピル)

発させてゴム状物を得る。残留物を、フラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油 状物として課記の項生成物(4.48)を得る。

(b) アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (3) - メチル - 1 - オキソ プロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チア ジアソール - 2 - (8) - カルポキシレート

メタノール(50ml)中の工程(1)の生成物(288)の溶液を、窒素下において、水(100ml)中の水酸化カリウム(1.38)の溶液で滴加処理する。混合物を更に4時間斑拌し次いでエーテルと水との間に分配する。分離した水性相を2NHC&で酸性にしそしてエーテルで抽出する。有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させて油状物を待る。残留物を逆相HPLCによつて精製して白色の固形物として概配生成物(0.0238)を得る。融点194~197°

特開昭 62-53976 (23)

型位スペクトルは、M⁺310 (基ピーク163) を示す。

C13 H14 N2 O3 82 は 3 1 0 の分子 黛を必要とする。 例 · 9

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H -1.3.4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸

(a) ペンジル2-シクロヘキシル- 5, 6 - ジヒ ドロー4 H - 1.3.4 - チアジアジン - 5 -カルポキシレート

乾燥ペンゼン(10.2 ml)中の2-プロモブロ ブ-2-エン酸ペンジルエステル(1.688)の 容液を、乾燥ジメチルホルムアミド(10㎡)中 のシクロヘキサンカルポチオイツク酸ヒドラジ ド(1.08)に加える。混合物をぴに冷却しそ して登累の雰囲気下において 1,5 - ジアザビシ クロ〔 4,3,0 〕ノン・5・エン(0.788)を徐 .

(0.458) およびポリー(4- ピニル ピリジン) (0.88)を、乾燥トルエン(2 0 ㎡)中の工 程(a)の生成物(0.86 g)の溶液に加える。混合 物を窒素の努囲気下において20時間批拌する。 ジエチルエーテル(30㎡)を加えそして混合 物を戸過する。戸液を蒸発させそして生成物を フラッシュクロマトグラフィー処理によつて精 製して淡黄色の油状物として概記 b)項生成物 (1.058)を得る。

質量スペクトル (PAB) は、 M⁺ 449 (基ピ ーク91)を示す。

C22 H24 N2 O4 S2 は 448 の分子放を必要とする。

(c) 2-シクロヘキシル-5,6-ジヒドロ-4 2,3-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1-- (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カル キサジアソール - 2 - カルポン微 ポン酸

メタノール (5.83 ml) 中の1 M水酸化カリウ

々に添加する間撹拌しそして次に 0°で更に 2 0 分選拌する。酢酸エチル(100≤)を加えそし て混合物を塩水で洗滌しそして硫酸マグネシウ ム上で乾燥する。溶剤を波圧下で蒸発させそし て得られた油状物を溶離剤として酢酸エチル 108/石油エーテル90%を使用してフラッ シュクロマト グラフィー 処 理 才 る と とに よ り 精 製してピンク色の固形物としてほ配の項生成物 (1.08)を得る。

質量スペクトルは、 M⁺ 318 (基ピーク 91) を示す。

C17H22N2O28 は 318の分子母を必要とする。 - ペンジル4-(3-7セチルチオ-1-オ キソプロピル) - 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロー 4 H - 1,3,4 - チアジアジン

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド

ム溶液を、メタノール(10m)および水(5 配)中の工程(0)の生成物(0.878)の溶液に加 える。混合物を窒素の劣因気下で2時間提供す る。酢酸を加えそして溶剤を放圧下で蒸発させ る。混合物を、溶粒剤として1%酢酸/酢酸エ チルを使用してフラッシュクロマトグラフィー 処理することにより精製して白色の固形物とし て 概 紀 化 合 物 (0.2 4 8) を 得 る 。 脸 点 95~9 7°

を示す。 C13 H20 N2 O3 Szは 316 の分子趾を必要とする。

翼盤スペクトルは、 M+316 (基ピーク 156)

オキソプロピル)~5-フエニル-1.3.4-オ

(a) エチル(ペンソイルヒドラジン)アセテー

例 10

特開昭62-53976 (24)

エタノール(50㎡)中のペンソイルヒドラジ ン(148)およびエチルグリオキシレート (1.328) の溶液を、 室温で 2 4 時間提押する。 溶液を蒸発しそして残留物をエーテルで処理し て白色の固形物として摂配 a)項生成物(1.8 g) を得る。 融点 140-143°

- (D) 3-(アセチルチオ)プロピオン酸無水物 エーテル(20m)中の3~(アセチルチオ) プロピオン酸(348)の溶液を、水浴で冷却 しながら、エーテル中のジシクロヘキシルカル ポジイミド(218)の溶液で溶加処理する。 混合物を 1.5時間提押し、戸過しそして戸液を **蒸発させて黄色の油状物として機記り)項生成物** (3.28)を得る。
- ソプロピル) 2,3 ジヒドロ 5 フェ ニル - 1,3,4 - オキサジアソール - 2 - カ

磁

メタノール(4 0 mt)中の工程(c)の生成物 (1.448) の溶液を、窒素下で15°に冷却しそ して水(40 ml)中の水酸化カリウム(0.698) の溶液で滴加処理する。混合物を室温で2時間 提押しそして次に溶剤を蒸発させる。残留物を 水にとりそしてエーテルで洗滌する。水性相を 2N HCl で酸性にしそして酢酸エチルで抽出す る。分機した有機相を水洗し、乾燥しそして蒸 発させる。残留物をフラツシュクロマトグラフ イー処理によつて精製して淡黄色の固形物を得 る。この固形物をジクロロメタンにとり、木炭 で処理し、沪過しそして戸液を凝発させて灰白 色の固形物として傑紀生成物(0.248)を得る。 股点 106~109°

例 1 1

ピリジン(0.9 ml) 中の工程(a) からの生成物 (2 6 8) および工程(1) からの租生成物(3.28) の混合物を、100°で18時間加減する。混合 物を水に注加しそして酢酸エチルで抽出する。 分離した有機抽出液を水、飽和燻炭酸ナトリウ ム水溶液、水で洗滌し、乾燥しそして蒸発させ る。

残留物をフランシュクロマトグラフィー処理 に よつ て 栫 製 し て 黄 色 の 油 状 物 と し て 概 記 c)項 生成物(1.68)を得る。

質塩スペクトルは M⁺ 350 (基ピーク 147) を示す。

C18 H18 N2 O5 8 は 350 の分子盤を必要とする。

(d) 2,3-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1-オキソプロピル)-5-フエニル-1.3.4 - オキサジアソール - 2 - カルポン

オキソプロピル)- 5 - [4 - (トリフルオロ メチル) フエニル] - 1, 3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸

(a) 4‐(トリフルオロメチル)フエニルカル ポチオイツク酸ヒドラジド

【((4‐(トリフルオロメチル)フエニル) チオ中ソメチル)チオ〕酢酸(A18)を、メ メノール (5 0'ml) に裕併する。水(1 5 ml) 中の水酸化カリウム(1.348)を加え次いでヒ ド ラ ジ ン 水 和 物 (1.2 8 ml) を 加 え る 。 混 合 物 を 室温で4時間提押する。氷酢酸をp H が5にな るまで加えそして溶剤を放圧下で除去する。生 成物をジェチルエーテル(250㎡)で抽出しそ して溶剤を減圧下で除去する。符られた固形物 をシクロヘキサンから液ピンク色の結晶(4.0 8)として結晶化させる。 融点 1 1 4 ~ 1 1 5.5°

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - (b) ペンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (ト

特開昭 62-53976 (25)

リフルオロメチル) フエニル] - 1,3,4 -

エタノール(30㎡)中の工程向からの生成物 (1.08) の溶液に加える。 混合物を窒 案の券 囲気下で窒温で5時間抵押する。溶剤を収圧下 で除去しそして生成物をエタノールから結晶化 せしめて白色結晶として様記 b)項生成物(1.48) を得る。 触点 99~100.5°

ペンジルろ - 〔 3 - アセチルチオ - 1 - オ

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド および工程(0)からの生成物(0.88)を、密索

そして溶剤を波圧下で除去する。生成物を、溶 厳剤として酢酸18および酢酸エチル998を 使用してフラッシュクロマトグラフィー処理す ることにより稍製して淡黄褐色の固形物として **摂記化合物(0.238) を得る。 敗点 93~75°で** 教化。

質量スペクトルは、M⁺364 (基ピーク231) を示す。

C13 H11 F3 N2 O3 82 は、364 の分子母を必要とす る。

例 12

ペンジル4 - [3 - アセチルチオ - 1 - オキソ プロピル) - 5,6 - ジヒドロー1 - メチルー2 - フェニルー 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 - -カルポキシレート

(a) ペンジル 5,6 - ジヒドロー1 - メチルー2 質盤スペクトルは M+309 (基ピーク91) - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン -

雰囲気下で乾燥トルエシ(3 0 ml) 中で 2 0 時 間一緒に攪拌する。ジェチルエーテルを加えそ して閻形物を戸去しそしてジェチルエーテルで 洗滌する。戸液を波圧蒸発させそして得られた 生成物をエタノールから枯晶化せしめて白色の 固形物として概配 c) 項生成物 (0.98) を得 る。

融点120~121°

メタノール中の水酸化カリウム(1m、 4.9 配)を、メタノール(10配) および 水 (5 ml)中の工程(c)からの生成物(0.819) の溶液に加える。混合物を窒素の雰囲気下 において 2 時間提押する。 氷酢酸を加え

ンゼンカルポクスイミジック酸 - N - メチルヒ ドラジドモノヒドロアイオダイド (Q.438) か · よびペンゼン(2.5 %)中のペンジル2 - プロ・ モープロプ・2 - エノエート (0.418) を Pに 冷却しそして密素の雰囲気下で一緒に提拌する。 ジメナルホルムアミド (5 ×)中の1,5 - ジア ザビシクロ(4,3,0)ノン-5-エン(0.4 ml) の溶液を徐々に加えそして混合物を 0°で更に20 分間規律する。酢酸エチル(100㎡)を加えそ して混合物を塩水(30元)で洗滌しそして硫 酸マグネシウム上で乾燥する。溶剤を減圧下で 除去してオレンジ色の油状物として段記a)項生 成物(0.468)を得る。

を示す。

特開昭62-53976 (26)

選原子衡類質量スペクトルは M⁺ 3 1 0 (基ピ ーク91)を示す。

C₁₈ H₁₉ N₃ O₂ は 309 の分子量を必要とする。

アジン・5 - カルポキシレート

3-アセチルチオプロパノイルクロライド (0.258)、ポリ(4-ピニルピリジン)(0.48) および工程(の)からの生成物を、窒素の雰囲気下 乾燥トルエン(20m)中で一緒に24時間脱 拌する。ジエテルエーテル(20%)を加えそ して固形物を戸去しそしてジェチルエーテルで 洗滌する。戸液を被圧下で無発させる。得られ た油状物を、溶雕剤として酢酸エチル10%/ 石油エーテル938を使用してフラッシュクロ マトグラフィー処理によつて精製してとはく色

の油状物として概記化合物(0.118)を得る。 質量スペクトルは、M⁺439 (基ピーク93) を示す。

C23 H25 N3 O4S は、 439 の分子散を必要とする。 NMR, CDC δ : 1.84(8,3H), 231(8), 235-335(m),

4.41 (m, 1H) 5.15(m), 7.08-7.51 (m)

例るに配敬した方法によつて次の化合物を適 当な出発物質から製造した。

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (g) - エトキ

触点 67~69°

C17H29 N3O88・2H2O に対する元素分析値

C (92) N (%) 8 (%) 計算值: 48.22 7.57 7.80 9.93

突 験 値: 48.37 7.99 9.42 7.2

例 1 4

5 - t - プチル - 3 - [N - (1 - 四) - エトキ シカルポニルプチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - 四 例 5 の方法によつて(適当な出発物質を使用 - カルポン酸

敏点 67~69°

C17H2e N3 O8 8・0.5H2 O に対する元素分析値

C (%) H (%) 8 (%) N (%) 計算位: 51.52 7.58 10.61 808 突験位: 51.44 7.52 1038 7.79

例 15

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - 四 - エトキ シカルポニルプチル)~L-アラニル〕-2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - ナアジアソール - 2 - (B) C22 H23 N3 O5 B は 441 の分子 位を必要とする。

C17 B20 N3 O88 に対する元衆分析位

C (%) H (%) 8 (%) N (%) 計算位: 52.71 7.49 10.85 827 突 数 值: 52.46 7.63 10.77 807

して)次の化合物を製造した。

例 16

3 - (N - (1 - (8) - カルポキシ-3 - フェニ ルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒド ロー5-フェニル・1.3,4-チアジアソールー 2 - (8) - カルポン酸

融点151°で軟化、165~170°で分解。 ピークタ1)を示す。

例 17

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - カルポ 中シ - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール -2 - (8) - カルポン酸

融点 161°で軟化、179-184°で分解。

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 422 (落ピ - ク 9 1) を示す。

C20 H27 N3 O8 S は 421 の分子量を必要とする。 例 1 8

5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - カルボ 中シブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒド ロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポ ン酸

融点 156~159°

例4の方法によつて(適当な出発物質を使用して)次の化合物を製造した。

例 22

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3
 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3
 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸

融点161~162°

例 2 3

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (8) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (8) - カルポン酸塩酸塩

テトラヒドロフラン(20㎡)および水(20㎡)中の5-t-ブチル-3-(N²-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルプロピル) - エトキシカルボニル-3-フエニルプロピル) - L-リシル〕-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアソール-2-(S)-カルボン酸(例4の方法によつて適当な出発物質を使用することによ 例 19

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルブロビル) -L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸

触点136~138°

6月 2 0

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジェドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸 酸点160-163°(約140°で軟化)

69 2 1

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - シヒドロ - 5 - イソプロピル - 1,3,4 - チア シアソール - 2 - (8) - カルポン数

つて製造した G.9 7 8)の溶液を、1 N塩酸(3.8 m) で処理する。溶剤を蒸発させそして残留物をジクロロメタンおよびトルエンの混合物にとる。溶剤を蒸発によつて除去して白色の固体として摂記生成物(G.9 8)を得る。

質量スペクトル(FAB)は M⁺507(基ピーク84)を示す。

Cas Has Na Os S は 506 の分子位を必要とする。 例 2 4

5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (8) - エトキ シカルポニル - 5 - フエニルプロピル) - L -アラニル] - 2, 3 - ジヒドロ - 1, 3, 4 - チアジ アソール - 2 - (内 - カルポン酸

例4の工程(d)の方法によつて例4の工程(b)の 生成物から製造した。 触点60-63°

例 25

3 - [N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3

特開昭 62-53976 (28)。

- フェニルプロピル) - L - アラニル] - 2.3 - ジヒドロー5~(モルホリン-4-イル)~ 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポン酸 マレイン酸塩

エタノール (2 5 ml) 中の3 - (N - (1 -(8) - エトキシカルポニル - 3 - .フエニルプロピ ル)- L- アラニル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 5 -(モルホリン・4・イル) - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (S) - カルポン酸(Q.478)(例4 の方法によつて適当な出発物質から製造した) の溶液を、マレイン酸(0.118)で処理する。 溶剤を蒸発によつて除去する。残留物をアセト ニトリルとともにすりつぶして白色の固体とし て概記生成物(0.318)を得る。 殿点 174~ 175°

適当な出発物質を使用して例3の方法によつ て次の化合物を製造した。

贸及スペクトルは W⁺319 (基ピーク116) を示す。

C11 H17 N2 O4 S2 は 319 の分子母を必要とする。 例 2 9

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・1 -オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸 融点118~120°

例 30

5 - (フラン-2 - イル) - 2,3 - ジヒドロー 3-(3-メルカプト-1-オキソプロピル) プロピル)-5-ベンジル-2,3-ジヒドロ-- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸 避点105-108°

97] 3 1

エナル3-(3-アセチルチオ-1-オ中ソブ ロビル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2,3 -ジェドロー1,3,4 - ナアジアソールー2 - カ NMRスペクトル (CDC4) はデルタ 617(1H、

2 6

5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカプト・1 - オキソプロピル) - 1,3,4 -チアジアソール・2-カルポン酸

融点128°

例 27

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - (4 - メトキシフエニ ル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン 酸

触点164°

例 28

エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキソブ ロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ - 1.3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレ

酸点102~103°

例3の工程回および回の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単離される。

化合物のNMRスペクトル (CDCa)は、8 7.50 (4 H、 Q、芳香族 CH)、デルタ 2.3 4 (3 H、 S、 -SCOCHs) およびデルタ 630 (1 H、S、復素環 式 CH) において特有のピークを示す。

例 3 2

ペンジル3-(3~アセチルチオ-1-オキソ 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレー

辺当な出発物質を使用して例3の工程(a) むよ び(ロ)の方法によつて製造した。生成物は油状物 として単盤される。

特開昭62-53976 (29)

8、復数取式 CH)において特有のシグナルを示す。

例 33

ペンジル 3 - (3 - 7 セチルチオ - 1 - オキソ プロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - 7 エニルエチル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート

例3の工程(a) および(b) の方法と類似した方法によって製造した。生成物は油状物として単盤される。

NMRスペクトル (CDCA) は、デルタ 610(1H、S、復素環式 CH) において特有の シグナルを示す。

例 3 4

エチル3 - (3 - アセチルチオ・1 - オキソブ ロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -

物および 3 - アセチルチオブロパノイルクロライドから製造した。 触点 1 0 7~1 0 8°

資益スペクトル(PAB)は ⁺M417(基ピー ク213)を示す。

C20 H20 N2 O4 S2 は 416 の分子性を必要とする。 例 35

5 - (アダマント-1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ-3 - (3 - メルカプト-1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール-2 - カルボン酸

(a) メチル1 - アダマンタンカルポジチオエー ト

乾燥ベンゼン中の1-アダマンタンカルボン酸クロライド(9.08)および2,4-ビス・メチルチオー1,2,3,4-ジチアホスフェタン・2,4-ジサルファイド(1298)の混合物を、5時間加熱選流する。溶剤を蒸発させそして頚

カルポキシレート

(a) ナフタレン・2 - カルポチオイツク段ヒド ラジド

例 7 の工程(Q)、(b)、(c) および(d) の方法によって適当な出発物質から製造した。 触点 1 6 6 - 1 6 7°

(b) エチル 2,3 - ジェドロー5 - (ナフタレン-2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール
 - 2 - カルポキシレート

例3の工程Wの方法によって工程Wの生成物 およびエチルグリオキシレートから製造する。 租生成物は更に特製することなしに使用する。

(c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-(ナ フタレン-2-イル)-1,3,4-チアジア ソール-2-カルポキシレート

例3の工程心の方法によつて工程心の相生成

留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって精製して費色の固形物として模記 a)項生成物(4 2 8)を得る。 触点 6 4.5~6 6°

(b) アダマンタン-1-カルポチオイツク酸ヒ ドラジド

メタノール(50m)中の工程(2)の生成物
(18)の溶液をヒドラジン水和物(0.38)
で処理しそして混合物を窒温で1時間撹拌する。
溶剤を蒸発させ、残留物を水とともにすりつぶ
しそしてり日を7に調節して白色の固形物としてほ記り)項生成物(0.88)を得る。 般点 204
~206°

(c) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

工程(b) の生成物を例 3 の工程(a) の方法によつてエチルグリオキシレートで処理して油状物と

特開昭62-53976(30)

して概配 c)項生成物(1.58)を得る。

(d) エチル5-(アダマント-1-イル)-2.3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1-オキソプロピル)-1,3,4-チアジア ソール・2 - カルポキシレート

工程(c)の租生成物を例3の工程(b)の方法によ つてる・アセチルチオプロパノイルクロライド で処理して油状物として標記 d) 項生成物を得る。 質量スペクトル (FAB)は M+ 425 (基ピー ク221)を示す。

Can Haa Na O4 Sa は 424 の分子量を必要とする。

(e) 5-(アダマント-1-イル)-2,3-ジ ヒドローろー(3-メルカプト-1-オキ ソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール -2 - カルポン酸

工程(d)の生成物を例3の工程(c)の方法によっ て水酸化カリウムで処理して白色の固形物とし

残留物をエーテルとともにすりつぶして白色 の固体として概記化合物(ロ58)を得る。 融点150~153°

過当な出発物質を使用して例36の方法によ つて次の化合物を製造した。

例 3 7

5-シクロヘキシル-2,3-ジヒドロ-3-.(3-メルカプト-1-オキソプロピル)-1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシ クロヘキシルアミン塩

般点174~176°

例 38

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - アンギオテンシン変換辞案の阻害剤の試験管内 オ中ソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール・2~カルポン酸ジシクロヘキ シルアミン塩

股点150~153°

て模配生成物を得る。 触点 183~184°

質量スペクトル (FAB)は、M⁺355 (基ピ ーク 2 2 1)を示す。

C18 H22 N2 O2 S2 は 354 の分子量を必要とする。 94 3 6

2,3 - ジヒドロー 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チア ジアゾール・2・カルポン酸ジシクロヘキシル アミン塩

エーテル(10㎡)中のジシクロヘキシルア ミン(0.5 ml) の溶液を、エーテル(20 ml) 中の2,3-ジヒドロ-3-(3-メルカプト-1 - オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 ~ チアジアソール・2 - カルポン酸(Q.5 8) (例3の方法によつて超当な出発物質から製造 した)の溶液に加える。溶剤を蒸発によつて除 去する。

ペンジル3 - [N - (1 - (S) - エトキシカルポ ニル・3-フェニルプロピル) - レーアラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ - 1.3.4 -ナアジアソール・2 - (S) - カルポキシレート

例 1 の方法と同様な方法によつて適当な出発 物質から製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単雄される。

化合物の NMRスペクトルは、デルタ 2.55 (3H、8、-8CH₃) および 632(1H、8、複 素 項 式CH)において特有のシグナルを示す。

例 A

試験

との方法は、放射性基質(グリシン-1 - 1ºC) - ヒプリル・L-ヒスチジル・L-ロイシン (HHL)を使用する以外はクシュマンおよびチ

コンクの方法(1971年)に基くものである。
この基質の加水分解は、放出された〔1°C〕
馬尿酸の液体シンチレーション計数によつて調
定できる。ウサギの肺アセトン粉末(シグマ)
の抽出液を37°で30分培養することによつて
2mM HHL を加水分解し次で反応混合物を酸性
にそして酢酸エチルで〔1°C〕ヒブレートを抽出
する。

阻害剤をはじめに Q O 1 m M で試験しそしてもした場合はより低速度で再試験を行いる。 を測定する。 酵素活性に影響を与える。 酵素活性に影響を与えるとないに 1 をの数数度のジメテル はっとなるとないのある化合物を広範囲な差質をよる。 特に関心のある化合物を広範囲を避定している。 ない 関係で検討して阻害の型を 値立する たい はい でまた A C E に対する特異性を 確立する たい がく の酵素例をばカルボキンペプチターゼ A に対し の酵素例をばカルボキンペプチターゼ A に対し

コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカルポ キシメチルセルロース	3	1-5
ヒドロキシプロピルメチルセル ロース(被挺)	3 ·	1~5

との処方物は、直接圧縮錠剤にすることができるかまたは圧縮または被数することなしにゼ ラチンカブセルに充填することもできる。

€ ¶ D	%W/W	範囲 % W / W
式(I)の化合物	5	1-20
後結晶性セルロース	50	10-80
ラクトース	3 5.7 5	10-80
ポリヒニルピロリドン	2	1-5
ステアリン酸マグネシウム	1	025-2
コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカル キシメチルセルロース	ж 3	1-5
ェドロキシブロピルメチルセ ロース(被撮)	n 3	1-5

て試験する。

(A) B

抗高血圧効果を、オカモト品種の非麻酔自然 発症高血圧ラット(SHR)において検討する。 化合物を投与する1時間前および化合物の疑口 的服用(投与母範囲 0.1~100~/kp P.O.) 後 1、3、5 および2 4 時間後に、選気的血圧計 を使用するテールカッフ法(tail cuff method) によつて収縮血圧および心拍数を測定する。そ れぞれのパラメーターの変化を予備処理した 対照値に関して測定する。

691 (

	%W/W	WM %W/W
式(1)の化合物	5	1-20
数結晶性セルロース	50	10-80
噴霧乾燥ラクトース	37.75	10-80
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2

との処方物は、顆粒となしそして次に圧縮して錠剤にすることができる。とのようにする代りに、顆粒をゼラチンカプセルに充填することもできる。

特許出願人 フアイソンズ・ピーエルシー

代理人 弁理士 高 木 千 嘉 等 外 2 名

第1頁の続き

@Int_Cl.4 識別記号 庁内整理番号 A 61 K 31/54 C 07 D 253/06 6664-4C 285/16 7330-4C 417/04 7431-4C // C 12 N 9/99 (C 07 D 417/04 7421-4B 213:00 7138-4C 285:00) (C 07 D 417/04 285:00 307:00)

砂発 明 者 ジョン・ディクソン

イギリス国レスターシャー州ニアーメルトンモウブレイ。 グレイトダルビー。メインストリート。チャーチフアーン ハウス(番地なし)

手統補正書

昭和61年11月19日

特許庁長官 黒田明雄 殿

1.事件の表示

昭和61年特許顯第201875号

2.発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

3. 稲正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 イギリス国イプスウイッチ、プリンセスストリート、ファイソンハウス(番地なし)

名称 フアイソンズ・ピーエルシー

4.代 理 人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ピル)

電話 (261) 2022



氏名 (9173) 高 木 干

5. 補正命令の日付 (自発)

8.補正の対象

明細音の発明の詳細な説明の個

1. 補正の内容

- 1) 第40買下から第3行の「メトキシ」を削除する。
 - 2) 第72頁下から第3行の「トリフルオロメチル」を「トリフルオロメタン」に補正する。
 - 3) 第95頁第3行の「ベンジルグリオキサレート」を「ベンジルグリオキシレート」に補正する。
- 4) 第97頁第5行の「融点93~75°」を「融点 93~95°」に補正する。
- 5) 第104頁末行に「融点151~152°」を加入する。

以·上

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.